(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003年8月14日 (14.08.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/066590 A1

(51) 国際特許分類?:

C07D 211/64, A61K 31/451, A61P 1/00, 1/04, 1/16, 3/04, 3/10, 9/10, 11/00, 11/02, 11/06, 13/12, 17/06, 19/02, 19/04, 19/08, 25/16, 25/24, 25/28, 27/02, 27/14, 29/00, 31/04, 31/18, 35/02, 37/06, 37/08, 43/00, 19/10, 17/00, 25/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/01318

(22) 国際出願日:

2003 年2 月7 日 (07.02.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-31602

2002年2月8日(08.02.2002)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 小野 薬品工業株式会社 (ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒541-8526 大阪府 大阪市 中央区道修 町2丁目1番5号Osaka (JP).

発明者;および (72)

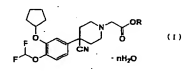
(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 落合 博 (OCHIAI, Hiroshi) [JP/JP]; 〒618-8585 大阪府 三島 郡 島本町桜井3丁目1番1号 小野薬品工業株 式会社 水無瀬総合研究所内 Osaka (JP). 西田 佳孝 (NISHITA, Yoshitaka) [JP/JP]; 〒913-0032 福井県 坂井 郡 三国町山岸テクノポート 1 丁目 5 番 2 号 小野 薬品工業株式会社 福井総合研究所内 Fukui (JP). 大 谷 多鶴美 (OHTANI, Tazumi) [JP/JP]; 〒618-8585 大阪 府三島郡島本町桜井3丁目1番1号小野薬品工業 株式会社 水無瀬総合研究所内 Osaka (JP). 濱野 征哉 (HAMANO,Masaya) [JP/JP]; 〒913-0032 福井県 坂井 郡三国町山岸テクノポート 1丁目5番2号小野薬 品工業株式会社福井総合研究所内 Fukui (JP).

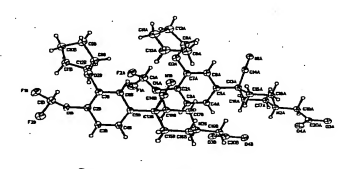
(74) 代理人: 大家 邦久 (OHIE, Kunihisa); 〒103-0013 東京 都 中央区 日本橋人形町2丁目2番6号 堀口第2ビ ルフ階 大家特許事務所 Tokyo (JP).

/続葉有/

(54) Title: PIPERIDINE DERIVATIVE COMPOUNDS AND DRUGS CONTAINING THE COMPOUNDS AS THE ACTIVE **INGREDIENT**

(54) 発明の名称: ピペリジン誘導体化合物およびその化合物を有効成分として含有する薬剤





(57) Abstract: Piperidine derivatives represented by the following general formula (1) (wherein each symbol is as defined in the description) and production intermediates thereof: (1) Because of having a phosphodiesterase 4 inhibitory activity, the compounds represented by the general formula (1) are useful in preventing and/or treating inflammatory diseases, diabetic diseases, allergic diseases, autoimmune diseases, eye diseases; osteoporosis, bone fracture, arthritis deformans, obesity, overeating, depression, Parkinson's disease, dementia, ischemic reperfusion injury, leukemia, acquired immunodeficiency syndrome (AIDS), shock, systemic inflammatory response syndrome (SIRS), etc.

/続葉有1



- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許

(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, Cl, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
 & OR \\
 & O & OR \\
\hline
 & ON & OR \\
\hline
 & ON & ON \\
\hline
 & O$$

(式中の記号は明細書に記載の通り)で示されるピペリジン誘導体およびその製造中間体。

式(I)で示される化合物はホスホジエステラーゼ4阻害活性を有するので、炎症性疾患、糖尿病性疾患、アレルギー性疾患、自己免疫疾患、眼疾患、骨粗しょう症、骨折、変形性関節症、肥満症、過食症、抗うつ、パーキンソン病、痴呆症、虚血再かん流障害、白血病、後天性免疫不全症候群(AIDS)、ショック、全身性炎症反応症候群(SIRS)等の予防および/または治療に有用である。

明細書

ピペリジン誘導体化合物およびその化合物を有効成分として含有する薬剤

5 技術分野

本発明はピペリジン誘導体化合物に関する。 さらに詳しく言えば、本発明は

(1) 一般式(I)

- 10 で示されるピペリジン誘導体化合物、
 - (2) その製造方法、
 - (3) それを有効成分として含有する薬剤、
 - (4) 一般式 (I) で示される化合物の製造中間体として有用な式 (III)

- 15 で示される化合物、および
 - (5) その製造方法に関する。

背景技術

細胞内情報伝達物質(セカンドメッセンジャー)であるサイクリックアデ

ノシンー3', 5'ーモノリン酸(c-AMP)やサイクリックグアノシンー3', 5'ーモノリン酸(c-GMP)は、ホスホジエステラーゼ(PDE)と呼ばれる加水分解酵素群によって不活性な5'ーAMPや5'ーGMPにそれぞれ分解される。

5 これらを不活化するPDEアイソザイムは、生体に一律に存在するのでは なく、細胞分布や組織分布などに差を示し、臓器特有の局在性を持って生体 内に存在している。

現在までにPDE1~PDE11まで11種類のファミリーの存在が確認されている(Current opinion in Cell Biology., 12, 174-179 (2000))。

10 これらのPDEのうち、PDE4は気道平滑筋、上皮細胞、炎症細胞(マクロファージ、好中球、好酸球)、Tーリンパ球等をはじめとする種々の細胞に存在しており、これらの細胞の細胞内cーAMPレベルを調節し、細胞機能の制御を行なっている。一方、PDE5等の他のPDEは、血小板、心筋および血管平滑筋等に存在し、細胞内cーGMPまたはcーAMPレベルを調節し、循環器系の制御に関与している。

そのため、PDE4阻害剤は、PDE4によるc-AMPの分解を抑制することによって細胞内c-AMPの蓄積を引き起こすことから、気管支拡張作用、抗炎症作用、メディエータ遊離抑制作用および免疫抑制作用等を有することが知られている。

- 20 従って、PDE4を特異的に阻害する薬剤は、PDE5等の他のPDE阻害による循環器への作用を示さず、種々の疾患、すなわち、炎症性疾患(喘息、慢性閉塞性肺疾患、敗血症、サルコイドーシス、腎炎、肝炎、腸炎等)、糖尿病性疾患、アレルギー性疾患(アレルギー性鼻炎、アトピー性皮膚炎等)、自己免疫疾患(潰瘍性大腸炎、クローン病、リュウマチ、乾癬、多発性硬化
- 25 症、膠原病等)、眼疾患(アレルギー性結膜炎、季節性結膜炎等)、骨粗しよう症、骨折、変形性関節症、肥満症、過食症、抗うつ、パーキンソン病、 痴呆症、虚血再かん流障害、白血病、AIDS (Exp. Opin. Invest. Drugs., &

1301-1325 (1999))、ショック、全身性炎症反応症候群 (SIRS)等の予防および/または治療に有用であると考えられる。

PDE4阻害剤として、例えば、WO94/25437 号明細書には、一般式 (A)

$$R^{2A}Y^{A}$$
 (A)

5 (式中、R^{1A}はH、C1~6アルキルを表わし、R^{2A}はC3~7アルキル、C3~7シクロアルキル等を表わし、R^{3A}はCOR^{4A}、COCOR^{4A}等を表わし、R^{4A}はH、OR^{5A}、NHOH等を表わし、R^{5A}はH、C1~6アルキル等を表わし、X^AはO等を表わし、Y^AはO等を表わす。)で示される化合物またはその医薬上許容される塩が、PDE4阻害活性を有していることが10 記載されている(基の説明は必要な部分を抜粋した。)。

また、WO93/19747 号明細書には、一般式 (B)

$$R^{1B}X^{2B}$$
 X^{B}
 X^{3B}
 $(R^{2B})_{5B}$
 (B)

(式中、 R^{1B} は一($CR^{4B}R^{5B}$) $_{rB}R^{6B}$ 等を表わし、rBは $1\sim6$ を表わし、 R^{4B} および R^{5B} はそれぞれ独立して、水素原子または $C1\sim2$ アルキル基を表わし、 R^{6B} は水素原子、 $C3\sim6$ シクロアルキル基等を表わし、 X^{B} は Y^{B} R^{2B} 等を表わし、 Y^{B} はO等を表わし、 R^{2B} はメチル、エチル等を表わし、 X^{2B} はO等を表わし、 X^{3B} は水素原子等を表わし、 X^{3B} は水素原子等を表わし、 X^{3B} は水素原子等を表わし、 X^{5B} 日、 X^{5B} 日 $X^$

^Bは水素原子等を表わし、 R^{10B} は水素原子、 OR^{8B} 等を表わし、 R^{14B} は水素原子等を表わす。)で示される化合物またはその医薬上許容される塩が、PDE4阻害活性を有していることが記載されている(基の説明は必要な部分を抜粋した。)。

5 また、WO93/19749 号明細書には、一般式 (C)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1C}X^{2C} & X^{4C} \\
X^{C} & X^{3C}
\end{array}$$
(C)

(式中、 R^{1c} は一($CR^{4c}R^{5c}$) $_{rc}R^{6c}$ 等を表わし、 $_{r}C$ は1~6を表わし、 R^{4c} および R^{5c} はそれぞれ独立して、水素原子またはC1~2 $_{r}$ アルキル基を表わし、 R^{6c} は水素原子、C3~6シクロアルキル基等を表わし、 X^{c} は Y^{c} R^{2c} 等を表わし、 Y^{c} は〇等を表わし、 R^{2c} はメチル、エチル等を表わし、 X^{2c} は〇等を表わし、 X^{3c} は水素原子等を表わし、 X^{4c} は

等を表わし、 R^{3c} は水素原子、CN等を表わし、 X^{5c} は水素原子等を表わし、 S^{c} は水素原子等を表わし、 S^{c} は C^{c} 000 OR^{14c} 0

本出願人はすでにPDE4阻害剤として、一般式 (D)

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & R^5 \\
\hline
 & R^1 & R^5 \\
\hline
 & R^3 & C & COR^6
\end{array}$$
(D)

(式中、すべての記号は WO02/14280 号明細書の記載と同じ意味を表わす。) で示されるピペリジン誘導体化合物およびそれらの非毒性塩およびそれらを有効成分として含有する PDE 4 阻害剤に関する特許出願(WO02/14280 号明 2 (9) では、式 (E)

で示される2- (4- (3-シクロペンチルオキシ-4-ジフルオロメトキシフェニル) -4-シアノピペリジン-1-イル) 酢酸が記載されている。

10 発明の開示

本発明者らは、PDE 4 阻害活性を有する化合物を見出すべく鋭意研究を行なった結果、一般式(I)で示されるピペリジン誘導体化合物が目的を達成することを見出した。一般式(I)で示される化合物、特に 2-(4-(3-2)) (2-(4-(3-2)) (2-(4-(3)) (2-(4-(4-(3)) (2-(4-(4-(3)) (2-(4-(4-(3)) (2-(4-(4-(3)) (2-(4-(4-(3)) (2-(4-(4-(3)) (2-(4-(4-(4-(3)) (2-(4-(4-(4-(4)) (2-(4-(4-(4-(4)) (2-(4-(4)) (2-(4-(4)) (2-(4-(4)) (2-(4-(4)) (2-(4-(4)) (2-(4-(4)) (2-(4-(4)) (2-(4-(4)) (2-(4-(4)) (

さらに、医薬品として有用な一般式 (I) で示されるピペリジン誘導体の 製造中間体として非常に有用な式 (III) で示される化合物も見出し、本発明

を完成した。

すなわち、本発明は、

(1) 一般式(I)

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

- 5 (式中、Rは水素原子、アルカリ金属原子、アルカリ土類金属原子、または 有機アミンを表わし、nは1から5の整数、または5までの真分数あるいは 仮分数を表わす。)で示されるピペリジン誘導体化合物、
 - (2) Rが水素原子を表わす前項1記載のピペリジン誘導体化合物、
 - (3) nが1を表わす前項1記載のピペリジン誘導体化合物、
- 10 (4) $2-(4-(3-\nu)/2-4-\nu)$ ロペンチルオキシー $4-\nu$ フルオロメトキシフェニル) $-4-\nu$ アノピペリジンー 1-4 ル) 酢酸・一水和物である前項 1 乃至 3 のいずれかに記載の化合物、
 - (5)式(III)

- 15 で示される4-(3-シクロペンチルオキシ-4-ジフルオロメトキシフェ ニル)-4-シアノピペリジンまたはその酸付加物塩、
 - (6) 水および/または1種以上の有機溶媒を含有していてもよいアルコール系溶媒中で、再結晶操作に付すことを特徴とする2-(4-(3-シクロペンチルオキシー4-ジフルオロメトキシフェニル)-4-シアノピペリジ

ン-1-イル)酢酸・ nH_2O (nは請求の範囲1と同じ意味を表わす。)の製造方法、

- (7)前項1乃至4のいずれかに記載の化合物を有効成分として含有するP DE4阻害剤、
- 5 (8)前項1乃至4のいずれかに記載の化合物を有効成分として含有する炎症性疾患、糖尿病性疾患、アレルギー性疾患、自己免疫疾患、眼疾患、骨粗しよう症、骨折、変形性関節症、肥満症、過食症、抗うつ、パーキンソン病、痴呆症、虚血再かん流障害、白血病、AIDS、ショック、全身性炎症反応症候群(SIRS)の予防および/または治療剤、
- 10 (9) 炎症性疾患が、喘息、慢性閉塞性肺疾患、敗血症、サルコイドーシス、 腎炎、肝炎、または腸炎である前項8記載の予防および/または治療剤、
 - (10)アレルギー性疾患が、アレルギー性鼻炎、またはアトピー性皮膚炎である前項8記載の予防および/または治療剤、
- (11)自己免疫疾患が、潰瘍性大腸炎、クローン病、リュウマチ、乾癬、 15 多発性硬化症、または膠原病である前項8記載の予防および/または治療剤、
 - (12) 眼疾患が、アレルギー性結膜炎、または季節性結膜炎である前項8 記載の予防および/または治療剤、および
 - (13) 前項5記載の式(III)で示される化合物の製造方法に関する。

本明細書中、nによって表わされる1から5の整数とは、1、2、3、420 および5を意味する。

本明細書中、nによって表わされる5までの真分数とは、例えば、1/2、1/3、1/4等を意味し、仮分数とは、例えば、3/2、10/2等を意味する。

本明細書中、Rによって表わされる金属には塩を形成し、薬理学的に許容 されるものは全て含まれる。具体的にはアルカリ金属、アルカリ土類金属等 が挙げられる。アルカリ金属とは、カリウム、ナトリウム、リチウム等を表 わし、アルカリ土類金属とは、カルシウム、マグネシウム等を表わす。

本明細書中、Rによって表わされる有機アミンには塩を形成し、薬理学的に許容されるものは全て含まれる。具体的にはトリエチルアミン、メチルアミン、ジメチルアミン、シクロペンチルアミン、ベンジルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリス(ヒドロキシメチル)メチルアミン、リジン、アルギニン、NーメチルーDーグルカミン等が挙げられる。

一般式(I)中の nH_2O は、結晶水および付着水を意味する。 nH_2O としては結晶水が好ましい。

一般式(I)で示される化合物のうち、医薬品として供するにはRが水素 10 原子で、nが1である化合物が好ましい。

図面の簡単な説明

図1は、2-(4-(3-シクロペンチルオキシ-4-ジフルオロメトキシフェニル)-4-シアノピペリジン-1-イル) 酢酸・一水和物(化合物1)の粉末X線回折スペクトルチャートを示す。

図 2 は、2 - (4 - (3 - シクロペンチルオキシー 4 - ジフルオロメトキシフェニル) - 4 - シアノピペリジン - 1 - イル) 酢酸 (比較化合物) の粉末 X 線回折スペクトルチャートを示す。

図3は、化合物1のIRスペクトルデータを示す。

20 図4は、比較化合物のIRスペクトルデータを示す。

図5は、化合物1のDSC測定チャートを示す。

図6は、化合物1のTG測定チャートを示す。

図7は、比較化合物のDSC測定チャートを示す。

図8は、比較化合物のTG測定チャートを示す。

25 図9は、化合物1の単結晶X線構造解析データを示す。

図10は、化合物1の単結晶X線構造解析データを示す。

[本発明化合物の製造方法]

一般式(I)および式(III)で示される本発明化合物は、以下の方法または実施例に記載した方法により製造することができる。

一般式(I)で示される本発明化合物は、式(II)

(式中、R¹はカルボキシル基の保護基を表わす。)で示される化合物をカルボキシル基の保護基の脱保護反応に付すことによって製造することができる。カルボキシル基の保護基としては、例えばメチル基、エチル基、tーブチル基、ベンジル基等が挙げられる。

10 カルボキシル基の保護基としては、上記した以外にも容易にかつ選択的に 脱離できる基であれば特に限定されない。例えば、T. W. Greene, Protective Groups in Organic Synthesis 3rd edition, Wiley, New York, 1999 に記載されたもの が用いられる。

カルボキシル基の保護基の脱保護反応はよく知られており、例えば、

- (1)アルカリ条件下における脱保護反応、
 - (2) 酸性条件下における脱保護反応、
 - (3) 加水素分解による脱保護反応等が挙げられる。

これらの方法を具体的に説明すると、

(1) アルカリ条件下における脱保護反応は、例えば、有機溶媒(メタノ 20 ール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミ ド等)中、アルカリ金属の水酸化物(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、 水酸化リチウム等)、アルカリ土類金属の水酸化物(水酸化バリウム、水酸 化カルシウム等)または炭酸塩(炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等)、有機 アミン(トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピペラジン等) または四級アンモニウム塩(テトラブチルアンモニウムフルオライド等)あるいはその水溶液もしくはこれらの混合物を用いて、0~40℃の温度で行なわれる。

- (2)酸条件下での脱保護反応は、例えば、有機溶媒(塩化メチレン、クロロホルム、ジオキサン、酢酸エチル、アニソール等)中、有機酸(酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸等)、または無機酸(塩酸、硫酸等)もしくはこれらの混合物(臭化水素/酢酸等)中、0~100℃の温度で行なわれる。
- 10 (3)加水素分解による脱保護反応は、例えば、溶媒(エーテル系(テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチルエーテル等)、アルコール系(メタノール、エタノール等)、ベンゼン系(ベンゼン、トルエン等)、ケトン系(アセトン、メチルエチルケトン等)、ニトリル系(アセトニトリル等)、アミド系(ジメチルホルムアミド等)、水、酢酸エチル、15 酢酸またはそれらの2以上の混合溶媒等)中、触媒(パラジウムー炭素、パラジウム黒、水酸化パラジウム、酸化白金、ラネーニッケル等)の存在下、常圧または加圧下の水素雰囲気下またはギ酸アンモニウム存在下、0~200℃の温度で行なわれる。

当業者には容易に理解できることではあるが、これらの脱保護反応を使い 20 分けることにより、目的とする本発明化合物を容易に製造することができる。 また、脱保護反応の後、必要に応じて、塩変換反応、再結晶操作および/または乾燥操作を行なうことにより、一般式(I)で示される化合物を製造することができる。

塩変換反応、再結晶操作および乾燥操作は公知であり、例えば、第4版実 25 験化学講座1、基本操作I(日本化学会編)の方法に従って行なうことがで きる。

再結晶操作で用いる溶媒系としては、例えば、水および/または1種以上

の有機溶媒を含有していてもよいアルコール系溶媒が挙げられる。

アルコール系溶媒とは、その構造中に水酸基を有するアルカンである溶媒を意味する。具体例としては、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール等が挙げられる。

5 有機溶媒とは、再結晶操作に用いることができるものすべてを意味し、具体例としては、鎖状エーテル系溶媒、環状エーテル系溶媒、含アミド系溶媒、リン酸アミド系溶媒、含硫黄系溶媒、ニトリル系溶媒、エステル系溶媒、ケトン系溶媒、炭酸エステル系溶媒、カルボン酸系溶媒、直鎖アルカン系溶媒、環状アルカン系溶媒、芳香族炭素環系溶媒、環状含窒素系溶媒等が挙げられる。

鎖状エーテル系溶媒とは、その構造中にエーテル結合を有し、かつ鎖状構造をとる溶媒を意味する。エーテル結合を構成する炭素置換基は、鎖状でも環状でもかまわない。具体例としては、1,2ージメトキシエタン、シクロペンチルメチルエーテル、ジエチルエーテル、イソプロピルエーテル、およびメチルー t ーブチルエーテル等が挙げられる。

環状エーテル系溶媒とは、その構造中にエーテル結合を有し、かつ環状構造をとる溶媒を意味する。具体例としては、テトラヒドロフラン、および1,4ージオキサン等が挙げられる。

含アミド系溶媒とは、その構造中にアミド結合を有する溶媒を意味する。 具体例としては、N, Nージメチルアセタミド、およびN, Nージメチルホ ルムアミド等が挙げられる。

リン酸アミド系溶媒とは、その構造中にリン酸アミド結合を有する溶媒を 意味する。具体例としては、ヘキサメチルリン酸トリアミド等が挙げられる。

含硫黄系溶媒とは、その構造中に硫黄原子を含有する溶媒を意味する。具25 体例としては、ジメチルスルホキシド、およびテトラメチレンスルホキシド等が挙げられる。

ニトリル系溶媒とは、その構造中にニトリル基を有する溶媒を意味する。

15

具体例としては、アセトニトリル等が挙げられる。

エステル系溶媒とは、その構造中にエステル結合を有する溶媒を意味する。 具体例としては、酢酸エチル等が挙げられる。

ケトン系溶媒とは、その構造中にケトン基を有する溶媒を意味する。具体 6 例としては、アセトン、およびメチルエチルケトン等が挙げられる。

炭酸エステル系溶媒とは、その構造中に-O-CO-O-基を有する溶媒を意味する。具体例としては、炭酸ジエチル、および炭酸ジメチル等が挙げられる。

カルボン酸系溶媒とは、その構造中にカルボキシル基を有する溶媒を意味 10 する。具体例としては、酢酸等が挙げられる。

直鎖アルカン系溶媒とは、その構造が直鎖のアルカンである溶媒を意味する。具体例としては、ペンタン、nーヘキサン、およびヘプタン等が挙げられる。

環状アルカン系溶媒とは、その構造が環状のアルカンである溶媒を意味す 15 る。具体例としては、シクロヘキサン等が挙げられる。

芳香族炭素環系溶媒とは、芳香族炭素環の溶媒を意味する。具体例としては、ベンゼン、トルエン、およびキシレン等が挙げられる。

環状含窒素系溶媒とは、その構造中に窒素原子を含有し、かつ環状構造を とる溶媒を意味する。具体例としては、ピリジン、ピペリジン、1,3-ジ メチルー2-イミダブリジノン、および1-メチル-2-ピロリドン等が挙 げられる。

乾燥操作としては、例えば、自然乾燥、風乾、強制乾燥(乾燥剤、減圧乾燥等)等が挙げられる。

式(II)で示される化合物は、後述する反応工程式1乃至2で示される方法 25 または実施例に示される方法により製造することができる。

式(III)で示される本発明化合物は新規な化合物であり、式(IV)

$$R^2$$
 (IV)

(式中、R²はアミノ基の保護基を表わす。)

で示される化合物をアミノ基の保護基の脱保護反応に付すことによって製造することができる。

5 アミノ基の保護基としては、例えばベンジル基、4ーメトキシベンジル基、ベンジルオキシカルボニル基、tーブトキシカルボニル基、トリフルオロアセチル基、9ーフルオレニルメトキシカルボニル基等が挙げられる。

アミノ基の保護基としては、上記した以外にも容易にかつ選択的に脱離できる基であれば特に限定されない。例えば、T. W. Greene, Protective Groups in Organic Synthesis 3rd edition, Wiley, New York, 1999 に記載されたものが用いられる。

アミノ基の保護基の脱保護反応はよく知られており、例えば、

- (1) アルカリ条件下における脱保護反応、
- (2) 酸性条件下における脱保護反応、
- 15 (3)加水素分解による脱保護反応等が挙げられる。

これらの方法を具体的に説明すると、

- (1) アルカリ条件下における脱保護反応は、例えば、有機溶媒 (メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド等) 中、アルカリ金属の水酸化物(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、
- 20 水酸化リチウム等)、アルカリ土類金属の水酸化物(水酸化バリウム、水酸化カルシウム等)または炭酸塩(炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等)、有機アミン(トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン等)または四級アンモニウム塩(テトラブチルアンモ

5

ニウムフルオライド等) あるいはその水溶液もしくはこれらの混合物を用いて、0~40℃の温度で行なわれる。

- (2) 酸条件下での脱保護反応は、例えば、有機溶媒(塩化メチレン、クロロホルム、ジオキサン、酢酸エチル、アニソール等)中、有機酸(酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸等)、または無機酸(塩酸、硫酸等)もしくはこれらの混合物(臭化水素/酢酸等)中、 $0\sim100$ の温度で行なわれる。
- (3)加水素分解による脱保護反応は、例えば、溶媒(エーテル系(テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチルエーテル等)、アルコール系(メタノール、エタノール等)、ベンゼン系(ベンゼン、トルエン等)、ケトン系(アセトン、メチルエチルケトン等)、ニトリル系(アセトニトリル等)、アミド系(ジメチルホルムアミド等)、水、酢酸エチル、酢酸またはそれらの2以上の混合溶媒等)中、触媒(パラジウムー炭素、パラジウム黒、水酸化パラジウム、酸化白金、ラネーニッケル等)の存在下、ラジウム、水酸化パラジウム、酸化白金、ラネーニッケル等)の存在下、常圧または加圧下の水素雰囲気下またはギ酸アンモニウム存在下、0~200元温度で行なわれる。

当業者には容易に理解できることではあるが、これらの脱保護反応を使い分けることにより、目的とする本発明化合物を容易に製造することができる。式 (IV) で示される化合物は、後述する反応工程式3で示される方法また

反応工程式中、R³はフェノールの保護基を表わし、Xは脱離基(塩素、臭素、ヨウ素、トシル基、メシル基等)を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。

は実施例に示される方法により製造することができる。

反応工程式1

反応工程式2

反応工程式3

本明細書中の各反応において、反応生成物は通常の精製手段、例えば、常 圧下または減圧下における蒸留、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを用 いた高速液体クロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー、あるいはカラ ムクロマトグラフィーまたは洗浄、再結晶等の方法により精製することがで きる。精製は各反応ごとに行なってもよいし、いくつかの反応終了後に行な ってもよい。

[塩]

式 (III) で示される本発明化合物は、公知の方法で酸付加物塩に変換され 10 る。

式(III)で示される本発明化合物の酸付加物塩としては、例えば、無機酸

塩(塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩等)、 有機酸塩(酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、乳酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、 フマル酸塩、マレイン酸塩、安息香酸塩、クエン酸塩、メタンスルホン酸塩、 エタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩、イセ チオン酸塩、グルクロン酸塩、グルコン酸塩等)等が挙げられる。

一般式(I)で示される本発明化合物、特に1水和物(後記化合物1)は、 製剤、特に固形製剤(例えば、錠剤、カプセル剤等)を製造する際に、安定 な固形製剤を容易に製造することができる。すなわち、無水物(後記比較化 合物)は、固形製剤の製剤時または保管時に空気中等の水分を吸収し、無水 物と水和物の混合物となることがあるのに対して、本発明化合物はそのよう な形態変化を起こさないため、医薬品として供するには極めて有用である。

[比較試験]

10

20

一般式(I)で示される本発明化合物のうち、2-(4-(3-シクロペンチルオキシー4-ジフルオロメトキシフェニル)-4-シアノピペリジンー1-イル)酢酸・一水和物(化合物1;該化合物は、後述する実施例2の方法で製造した。)と先の国際出願に記載されている2-(4-(3-シクロペンチルオキシー4-ジフルオロメトキシフェニル)-4-シアノピペリジン-1-イル)酢酸(以下、比較化合物と略記する。該化合物は、後述する比較例1の方法で製造した。この製造方法は、国際出願番号PCT/JP00/06861の実施例2(9)に記載の方法に従った。)は全く異なる化合物であることが、以下の比較試験の結果(粉末X線回折データ、IR(赤外)データ、DSC(示差走査熱量測定)データ、TG(熱重量測定)データ、元素分析データ、単結晶X線構造解析データ)から確認できた。

1)粉末X線回折データ

25 化合物1と比較化合物のCu Kα特性X線を使用して得られる粉末X線 回折スペクトルチャートを図1および図2に示す。また、各化合物の粉末X 線回折スペクトルにおいて、格子間隔と相対強度を表1に示す。

[測定条件]

装置:理学電機製 RINT-1400型粉末 X 線回折装置、

ターゲット:Cu、

フィルター:使用しない、

5 電圧: 40 k V、

電流:20mA、

スキャンスピード:2.0°/min。

表1:粉末X線回折相対強度

化合物1(図1)	比較化合物(図2)
格子間隔 相対強度 (Å)	格子間隔 相対強度 (A)
9. 00 56 6. 29 19 5. 70 39 5. 15 30 5. 04 81 4. 87 8 4. 67 78 4. 49 21 4. 23 46 4. 15 100 3. 89 23 3. 89 23 3. 59 75 3. 51 43 3. 35 14 2. 98 21 2. 94 12 2. 85 32 2. 77 9	9. 05 98 7. 10 9 6. 00 5 5. 72 7 5. 45 64 4. 81 8 4. 51 100 4. 13 19 4. 03 31 3. 68 16 3. 53 21 3. 08 11 3. 04 7 3. 00 9 2. 88 6 2. 71 7

図1、図2 (表1) から、両者は明らかに異なる結晶構造を有する化合物 10 であることがわかる。

2) I Rデータ

化合物1と比較化合物のIRスペクトルデータをそれぞれ、図3および図

4に示す。

[測定条件]

装置:日本分光製 FT/IR-660Plus 型赤外分光光度計、

分解能: 4 c m-1、

5 スキャン回数:64回。

図 3 と図 4 を比較すると、特に 1450-1200 c m^{-1} 付近の吸収ピークが異なっており、両者は明らかに異なる化合物であることがわかる。

3) DSCデータおよびTGデータ

10 化合物1と比較化合物のDSCおよびTGの測定チャートをそれぞれ、図 5、図6、図7および図8に示す。

[測定条件]

DSC

装置:セイコーインスツルメンツ社製 DSC6200型示差走査熱量分析装置、

15 試料量:約4.8mg、

試料セル:アルミニウムオープンセル、

アルゴンガス流量:20mL/min、

昇温速度:10℃/min。

ΤG

20 装置:島津製作所製 TGA-50型熱重量測定装置、

試料量:約4.8mg、

試料セル:アルミニウムオープンセル、

窒素ガス流量:20mL/min、

昇温速度:10℃/min。

25 DSCデータおよびTGデータにおいて、両者は明らかに異なることがわ かる。

化合物1において、DSCデータ(図5)では75℃から120℃までの

ブロードな吸熱および174℃での吸熱ピークを示した。また、TGデータ (図6)では前者の温度範囲に4.2%の重量減少(水1分子に相当する)が認められ、後者の吸熱が終了した温度まで重量減少は認められなかった。

これに対して、比較化合物において、DSCデータ(図7)では174℃での単一の吸熱ピークが認められ、この吸熱終了温度までのTGデータ(図8)での重量減少は認められなかった。

両化合物の粉末X線回折データ(図1および図2)が異なることより、化合物1のDSCデータ(図5)における75Cから120Cまでのピークは水の蒸発と結晶転移による吸熱であり、両化合物の174Cの吸熱ピークは融解によるものと考えられる。

4)元素分析データ

化合物1と比較化合物の元素分析データを、以下に示す。

[測定条件]

装置:パーキンエルマー社製 PE2400 シリーズ II CHNS/O 型元素分析装置、

15 試料量:1.661mg (式 (I) で示される本発明化合物)、

1.606m g (比較化合物)、

燃焼温度:975℃、

還元温度:500℃、

検出器オーブン温度:82.5℃、

20 キャリアーガス:高純度ヘリウムガス、高純度酸素ガス (99.999%)、 スタンダード:アセトアニリド。

化合物1 (C₂₀H₂₄F₂N₂O₄·1H₂O)

計算值; C, 58. 24%; H, 6. 35%; N, 6. 79%。

実測値; C, 58. 09%; H, 6. 20%; N, 6. 73%。

25 比較化合物 (C₂₀H₂₄F₂N₂O₄)

計算值; C, 60. 91%; H, 6. 13%; N, 7. 10%。

実測値; C, 60. 90%; H, 5. 90%; N, 7. 09%。

これらのデータから、化合物1は一水和物であり、比較化合物は無水物であることがわかる。

5) 単結晶 X 線構造解析データ

化合物1の単結晶X線構造解析データを、図9および図10に示す。

5 [測定条件]

装置:ブルカー社製 SMART6000 CCD 式単結晶 X 線構造解析装置、

測定温度:100K、

ターゲット: Mo($\lambda = 0.71073$ Å)、

 $R = 0.1390_{o}$

10 結晶学的データは次の通りである。

格子乗数: a =11.9387(13)Å, b =35.127(4)Å, c =14.8284(16)Å,

 $\beta = 141.418(3)^{\circ}$, $V = 3878.1(7) \text{Å}^3$,

空間群 : P 2 1/n、

z = 8

15 図9および図10から、化合物1は一水和物であることが明らかである。

[薬理活性]

一般式(I)で示される本発明化合物がPDE4阻害活性を有することは、 以下の実験によって証明された。

インビトロ (in vitro) 酵素アッセイ

20 実験方法:

U937細胞(ヒト単球由来)を10%ウシ胎児血清を含むPRMI16 40培地中で培養した。U937細胞を回収し、バッファー [1mmol/Lジチオトレイトール(DTT)、2mmol/Lエチレンジアミン四酢酸ニナトリウム塩(EDTA-2Na)を含む50mmol/Lトリス塩酸バッファー(pH7.5)] 中でホモジナイズした。遠心分離(50,000 r pm、4 $^{\circ}$ 、1時間)後、上清を回収し、0.22 μ mのフィルターでろ過したものを可溶性画分として、MonoQ(ファルマシア社製、強陰イオン交換カラム)カラム

クロマトグラフィーによる分画を行った。 $NaC100\sim0.8M$ の濃度勾配で溶出したフラクションのPDE活性を、 $1\mu mo1/L$ のサイクリックAMP(cAMP)を基質として測定し、 $10\mu M$ ロリプラム(rolipram:PDE4選択的阻害剤)によりPDE活性の消失した画分を回収した。酵素のキャラクタリゼーションを各PDEアインザイムに対する阻害剤を用いた阻害スペクトルとcAMPに対するKm値測定により行った後、これをPDE4阻害活性を測定するための酵素液として使用した。

酵素活性測定は、以下の方法で行なった。70μLの希釈酵素液、10μ Lの化合物 1 液(10% DMSO)、10μLの反応バッファー溶液 [50 mmol/LMgCl₂、1mg/mLウシ血清アルブミン、40mmol/ 10 L2ーメルカプトエタノールを含む200mmo1/Lトリス塩酸バッファ ー (p H8.0)] および10 μ L の基質溶液 [(c AMP 終濃度 1 μ m o 1 / L) : $10\mu mol/L^3H-cAMP$ (約10,000 c pm/10 μ L) を含む 200mmo1/Lトリス塩酸バッファー(pH8.0)]を96穴プレート中 で混合し、室温で30分間インキュベートした。2.5分間電子レンジ処理し反 15 応を停止させた。遠心 (2,000 r p m で 1 分間) 後、1 0 μ L の へ ビ 毒 (snake venom) (1mg/mL、シグマ社製、カタログ番号V7000)を加え、室 温で30分間インキュベートした。上清50μしをアルミナカラム(100 μL) に載せ、80 μLの 0.005 N塩酸で溶出し、溶出液の放射活性を測定し 20 た。

化合物1のPDE4阻害活性率を以下の式より算出した。

$$PDE4活性阻害率(%) = \left(1 - \frac{ 化合物1存在下の放射活性}{ 化合物1非存在下の放射活性} \right) × 100$$

 IC_{50} 値はPDE4活性を50%阻害する化合物1濃度として算出した。 その結果、化合物 $1のIC_{50}$ 値は、42nmol/Lであった。

25 ΤΝΓα産生抑制作用

健常人より採取したヘパリン加血液を96穴プレートの1ウェルあたりに

 180μ Lずつ分注した。化合物 1 溶液(DMS Oの終濃度、0.1%以下)を 10μ L添加し、30分間、37%で5% CO_2 インキュベータ内に静置した。これに 10μ LのLPS溶液を添加して反応を開始した。 CO_2 インキュベータ(5% CO_2 、加湿)にて 6 時間インキュベート後、プレートを振とうさせ、 $300\times g$ 、5 分間遠心し、上清(血漿)を 50μ L回収した。 ヒトTNF α ELISAキット(ダイアクローン社製、カタログ番号 850090096)を用い、添付の方法に従って上清中のTNF α 量を測定した。その結果、化合物 1 は用量依存的なTNF α 産生抑制作用を示した。

[毒性]

10 一般式(I)で示される本発明化合物の毒性は非常に低いものであり、医薬として使用するために十分安全であると考えられる。

産業上の利用可能性

[医薬品への適用]

- 15 一般式(I)で示される本発明化合物は、PDE4阻害活性を有することで、炎症性疾患(喘息、慢性閉塞性肺疾患、敗血症、サルコイドーシス、腎炎、肝炎、腸炎等)、糖尿病性疾患、アレルギー性疾患(アレルギー性鼻炎、アトピー性皮膚炎等)、自己免疫疾患(潰瘍性大腸炎、クローン病、リュウマチ、乾癬、多発性硬化症、膠原病等)、眼疾患(アレルギー性結膜炎、季節性結膜炎等)、骨粗しょう症、骨折、変形性関節症、肥満症、過食症、抗うつ、パーキンソン病、痴呆症、虚血再かん流障害、白血病、AIDS、ショック、全身性炎症反応症候群(SIRS)等の予防および/または治療に有用であると考えられる。
 - 一般式(I)で示される本発明化合物は、
- 25 1) その化合物の予防および/または治療効果の補完および/または増強、
 - 2) その化合物の動態・吸収改善、投与量の低減、

および/または

5

10

20

25

3) その化合物の副作用の軽減

のために他の薬剤と組み合わせて、併用剤として投与してもよい。

一般式(I)で示される本発明化合物と他の薬剤の併用剤は、1つの製剤中に両成分を配合した配合剤の形態で投与してもよく、また別々の製剤にして投与する場合には、て投与する形態をとってもよい。この別々の製剤にして投与する場合には、同時投与および時間差による投与が含まれる。また、時間差による投与は、一般式(I)で示される本発明化合物を先に投与し、他の薬剤を後に投与してもよいし、他の薬剤を先に投与し、一般式(I)で示される本発明化合物を後に投与してもかまわず、それぞれの投与方法は同じでも異なっていてもよい。

上記併用剤により、予防および/または治療効果を奏する疾患は特に限定されず、一般式(I)で示される本発明化合物の予防および/または治療効果を補完および/または増強する疾患であればよい。

例えば、一般式 (I) で示される本発明化合物の喘息および/または慢性 15 閉塞性肺疾患に対する予防および/または治療効果の補完および/または増 強のための他の薬剤としては、例えば、

ステロイド剤、β₂アドレナリン受容体刺激薬、ロイコトリエン受容体拮抗剤、トロンボキサン合成酵素阻害剤、トロンボキサンA₂受容体拮抗剤、メディエーター遊離抑制薬、抗ヒスタミン剤、キサンチン誘導体、抗コリン薬、サイトカイン阻害薬、プロスタグランジン類、フォルスコリン製剤、エラスターゼ阻害剤、メタロプロテアーゼ阻害剤、去痰薬、抗生物質等が挙げられる。

例えば、一般式(I)で示される本発明化合物のアレルギー性鼻炎に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば、抗ヒスタミン剤、メディエーター遊離抑制薬、トロンボキサン合成酵素阻害剤、トロンボキサンA₂受容体拮抗剤、ロイコトリエン受容体拮抗剤、ステロイド剤、 β_2 アドレナリン受容体刺激薬、キサンチン誘導体、抗コリン薬等が挙げられる。

例えば、一般式(I)で示される本発明化合物の骨粗しょう症および/または骨折に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば、ビスホスホネート製剤、ビタミンD製剤、カルシウム補助剤、エストロゲン製剤、カルシトニン製剤、イソフラボン系製剤、タンパク同化ステロイド剤、ビタミンK製剤、プロスタグランジン類、カテプシンK阻害剤等が挙げられる。

例えば、一般式(I)で示される本発明化合物の潰瘍性大腸炎および/またはクローン病に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば、プロスタグランジン合成酵素阻害剤、ステロイド剤、免疫抑制剤、ロイコトリエン受容体拮抗剤、TNFα拮抗薬、接着分子阻害剤、5ーリポキンゲナーゼ阻害剤、エラスターゼ阻害剤、メタロプロテアーゼ阻害剤等が挙げられる。

例えば、一般式(I)で示される本発明化合物のリュウマチに対する予防 および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤として は、例えば、非ステロイド系抗炎症薬、疾患修飾性抗リウマチ剤(遅効性抗 リウマチ剤)、ステロイド剤、免疫抑制剤、消炎酵素剤、軟骨保護剤、T細 胞阻害剤、 $TNF\alpha$ 阻害剤、プロスタグランジン合成酵素阻害剤、IL-6阻害剤、インターフェロン γ 作動薬、IL-1阻害剤、プロスタグランジン 類等が挙げられる。

 ステロイド剤としては、例えば、外用薬としては、プロピオン酸クロベタ ゾール、酢酸ジフロラゾン、フルオシノニド、フランカルボン酸モメタゾン、 ジプロピオン酸ベタメタゾン、酪酸プロピオン酸ベタメタゾン、吉草酸ベタ メタゾン、ジフルプレドナート、プデソニド、吉草酸ジフルコルトロン、ア ムシノニド、ハルシノニド、デキサメタゾン、プロピオン酸デキサメタゾン、
 吉草酸デキサメタゾン、酢酸デキサメタゾン、酢酸ヒドロコルチゾン、酪酸 ヒドロコルチゾン、酪酸プロピオン酸ヒドロコルチゾン、プロピオン酸デプロドン、吉草酸酢酸プレドニゾロン、フルオシノロンアセトニド、プロピオ

10

5

10

15

ン酸ベクロメタゾン、トリアムシノロンアセトニド、ピバル酸フルメタゾン、 プロピオン酸アルクロメタゾン、酪酸クロベタゾン、プレドニゾロン、プロ ピオン酸ペクロメタゾン、フルドロキシコルチド等が挙げられ、

内服薬、注射剤としては、酢酸コルチゾン、ヒドロコルチゾン、リン酸ヒドロコルチゾンナトリウム、コハク酸ヒドロコルチゾンナトリウム、酢酸フルドロコルチゾン、プレドニゾロン、酢酸プレドニゾロン、コハク酸プレドニゾロンナトリウム、ブチル酢酸プレドニゾロン、リン酸プレドニゾロンナトリウム、酢酸ハロプレドン、メチルプレドニゾロン、酢酸メチルプレドニゾロン、酢酸トリアムシノロン、トリアムシノロンアセトニド、デキサメサゾン、酢酸デキサメタゾン、リン酸デキサメタゾンキが挙げられ、パルミチン酸デキサメタゾン、酢酸パラメサゾン、ベタメタゾン等が挙げられ、

吸入剤としては、プロピオン酸ベクロメタゾン、プロピオン酸フルチカゾン、 ブデソニド、フルニソリド、トリアムシノロン、ST-126P、シクレソ ニド、デキサメタゾンパロミチオネート、モメタゾンフランカルボネート、 プラステロンスルホネート、デフラザコート、メチルプレドニゾロンスレプ タネート、メチルプレドニゾロンナトリウムスクシネート等が挙げられる。

非ステロイド系抗炎症薬としては、例えば、サザピリン、サリチル酸ナトリウム、アスピリン、アスピリン・ダイアルミネート配合、ジフルニサル、インドメタシン、スプロフェン、ウフェナマート、ジメチルイソプロピルアズレン、ブフェキサマク、フェルビナク、ジクロフェナク、トルメチンナトリウム、クリノリル、フェンブフェン、ナプメトン、プログルメタシン、インドメタシンファルネシル、アセメタシン、マレイン酸プログルメタシン、アンフェナクナトリウム、モフェゾラク、エトドラク、イブプロフェン、イブプロフェン・フルルビプロフェンドキセチル、ケトプロフェン、フェノプロフェンカルシウム、チア

プロフェン、オキサプロジン、プラノプロフェン、ロキソプロフェンナトリ

ウム、アルミノプロフェン、ザルトプロフェン、メフェナム酸、メフェナム酸アルミニウム、トルフェナム酸、フロクタフェニン、ケトフェニルブタゾン、オキシフェンブタゾン、ピロキシカム、テノキシカム、アンピロキシカム、ナパゲルン軟膏、エピリゾール、塩酸チアラミド、塩酸チノリジン、エモルファゾン、スルピリン、ミグレニン、サリドン、セデスG、アミピローN、ソルボン、ピリン系感冒薬、アセトアミノフェン、フェナセチン、メシル酸ジメトチアジン、シメトリド配合剤、非ピリン系感冒薬等が挙げられる。

免疫抑制剤としては、例えば、プロトピック(FK-506)、メトトレキサート、シクロスポリン、アスコマイシン、レフルノミド、ブシラミン、サラゾスルファピリジン等が挙げられる。

プロスタグランジン類(以下、PGと略記する。)としては、PG受容体アゴニスト、PG受容体アンタゴニスト等が挙げられる。

PG受容体としては、PGE受容体(EP1、EP2、EP3、EP4)、PGD受容体(DP)、PGF受容体(FP)、PGI受容体(IP)等が挙げられる。

メディエーター遊離抑制薬としては、例えば、トラニラスト、クロモグリク酸ナトリウム、アンレキサノクス、レピリナスト、イブジラスト、ダザノラスト、ペミロラストカリウム等が挙げられる。

抗ヒスタミン剤としては、例えば、フマル酸ケトチフェン、メキタジン、 塩酸アゼラスチン、オキサトミド、テルフェナジン、フマル酸エメダスチン、 塩酸エピナスチン、アステミゾール、エバスチン、塩酸セチリジン、ベポタ スチン、フェキソフェナジン、ロラタジン、デスロラタジン、塩酸オロパタ ジン、TAK-427、ZCR-2060、NIP-530、モメタゾンフ ロエート、ミゾラスチン、BP-294、アンドラスト、オーラノフィン、 アクリバスチン等が挙げられる。

β₂アドレナリン受容体刺激薬としては、例えば、臭化水素酸フェノテロール、硫酸サルブタモール、硫酸テルブタリン、フマル酸フォルモテロール、

10

5

15

キシナホ酸サルメテロール、硫酸イソプロテレノール、硫酸オルシプレナリン、硫酸クロルプレナリン、エピネフリン、塩酸トリメトキノール、硫酸ヘキソプレナリンメシル、塩酸プロカテロール、塩酸ツロブテロール、ツロブテロール、塩酸ピルブテロール、塩酸クレンブテロール、塩酸マブテロール、塩酸リトドリン、バンブテロール、塩酸ドペキサミン、酒石酸メルアドリン、AR-C68397、レボサルブタモール、R、R-フォルモテロール、KUR-1246、KUL-7211、AR-C89855、S-1319等が挙げられる。

ロイコトリエン受容体拮抗剤としては、例えば、プランルカスト水和物、 10 モンテルカスト、ザフィルルカスト、セラトロダスト、MCC-847、K CA-757、CS-615、YM-158、L-740515、CP-1 95494、LM-1484、RS-635、A-93178、S-364 96、BIIL-284、ONO-4057等が挙げられる。

トロンボキサン合成酵素阻害剤としては、例えば、塩酸オザグレル、イミ トロダストナトリウム等が挙げられる。

トロンボキサン A_2 受容体拮抗剤としては、例えば、セラトロダスト、ラマトロバン、ドミトロバンカルシウム水和物、KT-2-962等が挙げられる。

キサンチン誘導体としては、例えば、アミノフィリン、テオフィリン、ド 20 キソフィリン、シパムフィリン、ジプロフィリン等が挙げられる。

抗コリン剤としては、例えば、臭化イプラトロピウム、臭化オキシトロピウム、臭化フルトロピウム、臭化シメトロピウム、テミベリン、臭化チオトロピウム、レバトロペート(UK-112166)等が挙げられる。

サイトカイン阻害薬としては、例えばトシル酸スプラタスト(商品名アイ 25 ピーディ)等が挙げられる。

他のホスホジエステラーゼ阻害剤としては、例えば、PDE4阻害剤であるロリプラム、シロミラスト(商品名アリフロ)、Bay19-8004、

NIK-616、ロフルミラスト(BY-217)、シパムフィリン(BR L-61063)、アチゾラム(CP-80633)、SCH-35159 1、YM-976、V-11294A、PD-168787、D-4396、 IC-485等が挙げられる。

プロスタグランジン合成酵素阻害剤としては、例えば、サラゾスルファピリジン、メサラジン、オサラジン、4ーアミノサリチル酸、JTE-522、オーラノフィン、カルプロフェン、ジフェンピラミド、フルノキサプロフェン、フルルビプロフェン、インドメタシン、ケトプロフェン、ロルノキシカム、ロキソプロフェン、メロキシカム、オキサプロジン、パーサルミド、ピプロキセン、ピロキシカム、ピロキシカムベータデックス、ピロキシカムシンナメート、トロピンインドメタシネート、ザルトプロフェン、プラノプロフェン等が挙げられる。

去痰薬としては、例えば、アンモニアウイキョウ精、炭酸水素ナトリウム、 塩酸ブロムヘキシン、カルボシステイン、塩酸アンブロキソール、塩酸アン ブロキゾール徐放剤、メチルシステイン塩酸塩、アセチルシステイン、塩酸 L-エチルシステイン、チロキサポール等が挙げられる。

ビスホスホネート製剤としては、例えば、アレンドロネートナトリウム、 クロドロネートニナトリウム、パミドロネートニナトリウム、エチドロネートニナトリウム、イバンドロネート、インカドロネートニナトリウム、ミノ ドロネート、オルパドロネート、リセドロネートナトリウム、チルドロネート、ゾレドロネート等が挙げられる。

カルシトニン製剤としては、例えば、カルシトニン、エルカトニン等が挙げられる。

消炎酵素剤としては、例えば、塩化リゾチーム、ブロメライン、プロナー 25 ゼ、セラペプターゼ、ストレプトキナーゼ・ストレプトドルナーゼ配合剤等 が挙げられる。

疾患修飾性抗リウマチ剤(遅効性抗リウマチ剤)としては、例えば、金チ

10

5

10

オグルコース、金チオリンゴ酸ナトリウム、オーラノフィン、アクタリット、 Dーペニシラミン製剤、ロベンザリットニナトリウム、ブシラミン、ヒドロ キシクロロキン、サラゾスルファピリジン等が挙げられる。

軟骨保護剤としては、例えば、ヒアルロン酸ナトリウム等が挙げられる。

一般式(I)で示される本発明化合物と他の薬剤の重量比は特に限定されない。

他の薬剤は、任意の2種以上を組み合わせて投与してもよい。

また、一般式(I)で示される本発明化合物の予防および/または治療効果を補完および/または増強する他の薬剤には、上記したメカニズムに基づいて、現在までに見出されているものだけでなく今後見出されるものも含まれる。

本発明で用いる一般式(I)で示される本発明化合物、または一般式(I)で示される本発明化合物と他の薬剤の併用剤を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局所的に、経口または非経口の形で投与される。

15 投与量は、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常、成人一人あたり、1回につき、1mgから1000mgの範囲で、1日1回から数回経口投与されるか、または成人一人あたり、1回につき、1mgから100mgの範囲で、1日1回から数回非経口投与(好ましくは、静脈内投与)されるか、または1日1時間から24時間の範囲で静脈内に持20 続投与される。

もちろん前記したように、投与量は、種々の条件によって変動するので、 上記投与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を越えて必要な場 合もある。

一般式(I)で示される本発明化合物、または一般式(I)で示される本 25 発明化合物と他の薬剤の併用剤を投与する際には、経口投与のための固体組 成物、液体組成物およびその他の組成物および非経口投与のための注射剤、 外用剤、坐剤、点眼剤、吸入剤等として用いられる。 経口投与のための固体組成物には、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒 剤等が含まれる。

カプセル剤には、ハードカプセルおよびソフトカプセルが含まれる。

このような固体組成物においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、少なくともひとつの不活性な希釈剤、例えばラクトース、マンニトール、グルコース、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムと混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、繊維素グリコール酸カルシウムのような崩り、場剤、ラクトースのような安定化剤、グルタミン酸またはアスパラギン酸のような溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤または丸剤は必要により白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルゼルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレートなどの胃溶性あるいは腸溶性物質のフィルムで被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセルも包含される。

経口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容される乳濁剤、溶液剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含む。このような液体組成物においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、一般的に用いられる不活性な希釈剤(例えば、精製水、エタノール)に含有される。この組成物は、不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

経口投与のためのその他の組成物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、それ自体公知の方法により処方されるスプレー剤が含まれる。この組成物は不活性な希釈剤以外に亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、例えば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸のような等張剤を含有していてもよい。スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第 2,868,691 号および同第 3,095,355 号に詳しく記載

20

されている。

本発明による非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性および/または非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤としては、例えば注射用蒸留水および生理食塩水が含まれる。非水溶性の溶液剤、懸濁剤としては、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80(登録商標)等がある。また、無菌の水性と非水性の溶液剤、懸濁剤および乳濁剤を混合して使用してもよい。このような組成物は、さらに防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(例えば、ラクトース)、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸)のような補助剤を含んでいてもよい。これらはバクテリア保留フィルターを通する過、殺菌剤の配合または照射によって無菌化される。これらはまた無菌の固体組成物を製造し、例えば凍結乾燥品の使用前に、無菌化または無菌の注射用蒸留水または他の溶媒に溶解して使用することもできる。

15 非経口投与のための点眼剤の剤形としては、点眼液、懸濁型点眼液、乳濁型点眼液、用時溶解型点眼液および眼軟膏が含まれる。

これらの点眼剤は公知の方法に準じて製造される。例えば、点眼液の場合には、等張化剤(塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、緩衝化剤(リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、界面活性剤(ポリソルベート80(商品名)、ステアリン酸ポリオキシル40、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等)、安定化剤(クエン酸ナトリウム、エデト酸ナトリウム等)、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベン等)などを必要に応じて適宜選択して調製される。これらは最終工程において減菌するか無菌操作法によって調製される。

非経口投与のための吸入剤としては、エアロゾル剤、吸入用粉末剤又は吸 25 入用液剤が含まれ、当該吸入用液剤は用時に水又は他の適当な媒体に溶解又 は懸濁させて使用する形態であってもよい。

これらの吸入剤は公知の方法に準じて製造される。

例えば、吸入用液剤の場合には、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、着色剤、緩衝化剤(リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、等張化剤(塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、増粘剤(カリボキシビニルポリマー等)、吸収促進剤などを必要に応じて適宜選択して調製される。

吸入用粉末剤の場合には、滑沢剤(ステアリン酸およびその塩等)、結合剤(デンプン、デキストリン等)、賦形剤(乳糖、セルロース等)、着色剤、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、吸収促進剤などを必要に応じて適宜選択して調製される。

吸入用液剤を投与する際には通常噴霧器(アトマイザー、ネブライザー) 10 が使用され、吸入用粉末剤を投与する際には通常粉末薬剤用吸入投与器が使 用される。

非経口投与のためのその他の組成物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、常法により処方される外溶液剤、軟膏、塗布剤、直腸内投与のための坐剤および膣内投与のためのペッサリー等が含まれる。

15

発明を実施するための最良の形態

以下、参考例および実施例によって本発明を詳述するが、本発明はこれら に限定されるものではない。

クロマトグラフィーによる分離の箇所、TLCに示されているカッコ内の の 溶媒は、使用した溶出溶媒または展開溶媒を示し、割合は体積比を表わす。 NMRの箇所に示されているカッコ内の溶媒は、測定に使用した溶媒を示し ている。

<u>参考例1</u>

25 3ーベンジルオキシー4ーヒドロキシベンズアルデヒド

5

15

アルゴン雰囲気下、水素化ナトリウム(63%、57.1g)の無水N, Nージメチルホルムアミド懸濁液(540mL)に、氷冷下3, 4ージヒドロキシベンズアルデヒド(103.5g)の無水N, Nージメチルホルムアミド溶液(500mL)をゆっくり滴下した。反応混合物を室温にて30分間撹拌した後、氷冷下ベンジルクロリド(104mL)を滴下し、室温にて15時間撹拌した。氷冷下反応液に水を加え、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣を水で希釈し、塩化メチレンにて洗浄した。塩化メチレン層を1N水酸化ナトリウム水溶液にて抽出した。水層を合わせ、2N塩酸にて水層を酸性とした後、

10 酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣をクロロホルムから再結晶して、以下の物性値を有する標題化合物(99.4g)を得た。

TLC: 0.79 (クロロホルム:メタノール=10:1);

NMR (CDCl₃): δ 9.82 (s, 1H), 7.52 (d, J=1.8 Hz, 1H), 7.49-7.35 (m, 6H), 7.07 (d, J=8.1 Hz, 1H), 6.28 (s, 1H), 5.18 (s, 2H)_o

参考例2

3-ベンジルオキシ-4-ジフルオロメトキシベンズアルデヒド

参考例1で製造した化合物(99.2g)をテトラヒドロフラン(300mL)に溶解し、11N水酸化ナトリウム水溶液(200mL)を室温にて加え、室温にて5分間撹拌した。反応液にクロロジフルオロメタンを60 $^{\circ}$ C(油浴温度)にて通気した。薄層シリカゲルクロマトグラフィーにて原料の消失を確認し、反応液を室温まで冷却した。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を2N水酸化ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水にて順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=6:

10 1) にて精製して、以下の物性値を有する標題化合物(97.8g)を得た。

TLC: 0.83 (酢酸エチル:ヘキサン=1:2);

NMR (CDCl₃): δ 9.92 (s, 1H), 7.57 (d, J=2.1 Hz, 1H), 7.51-7.31 (m, 7H), 6.69 (t, J=74.4 Hz,1H), 5.21 (s, 2H).

15 参考例 3

3-ベンジルオキシー4-ジフルオロメトキシベンジルアルコール

参考例2で製造した化合物(97.8g)のメタノール溶液(700mL)に、

氷冷下水素化ホウ素ナトリウム (9.8 g) を加え、0℃にて15分間撹拌した。 反応混合物にアセトンと水を加え、溶媒を減圧下留去した。反応混合物に水 を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を2N塩酸、水、飽和食塩水にて 順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去して、以下の物 性値を有する標題化合物 (105.48 g) を得た。得られた化合物は精製せずに次 の反応に用いた。

TLC: 0.40 (酢酸エチル:ヘキサン=1:2)

NMR (CDCl₃): δ 7.46-7.30 (m, 5H), 7.16 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.08 (d, J = 2.1 Hz, 1H), 6.92 (m, 1H), 6.57 (t, J = 75.3 Hz, 1H), 5.15 (s, 2H), 4.65 (s, 2H), 1.61 (br, 1H).

10

参考例4

3-ベンジルオキシー4-ジフルオロメトキシベンジルクロリド

アルゴン雰囲気下、参考例3で製造した化合物(98.5g)の塩化メチレン溶 液(1760mL)に、氷冷下塩化チオニル(50.9mL)を滴下し、室温にて3時間撹拌した。反応混合物を濃縮し、得られた残渣に水と塩化メチレンを加えた後、塩化メチレンにて抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去して、以下の物性値を有する標題化合物(135.45g)を得た。得られた化合物は精製せずに次の反応に用いた。

TLC: 0.87 (酢酸エチル: ヘキサン=1:2)

NMR (CDCl₃): δ 7.46-7.31 (m, 5H), 7.15 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.07 (d, J = 2.1 Hz,

1H), 6.96 (dd, J = 8.4, 2.1 Hz, 1H), 6.57 (t, J = 75.0 Hz, 1H), 5.15 (s, 2H), 4.53 (s, 2H).

参考例5

3-ベンジルオキシー4-ジフルオロメトキシフェニルアセトニトリル

5

10

参考例4で製造した化合物(135.4g)のN, Nージメチルホルムアミド溶液(350mL)にシアン化ナトリウム(52.6g)を加え、室温にて3日間撹拌した。反応混合物に水(1 L)を加え、酢酸エチル(1 L + 500mL)にて抽出した。有機層を飽和食塩水(500mL)にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1: $7 \rightarrow 1:1$)にて精製して、以下の物性値を有する標題化合物(92.69g)を得た。

TLC: 0.29 (酢酸エチル:ヘキサン=1:4);

NMR (CDCl₃): δ 7.46-7.31 (m, 5H), 7.19 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.00 (d, J = 2.1 Hz, 1H), 6.90 (dd, J = 8.1, 2.1 Hz, 1H), 6.57 (t, J = 75 Hz, 1H), 5.15 (s, 2H), 3.71 (s, 2H).

参考例6

1- (3-ベンジルオキシー4-ジフルオロメトキシフェニル)シクロペン タ-3-エン-1-カルボニトリル 5

アルゴン雰囲気下、参考例 6 で製造した化合物(8 3 g)のテトラヒドロフラン溶液(7 1 7 m L)に、-78 $^{\circ}$ にてリチウム ビス(トリメチルシリル)アミド(1.0Mテトラヒドロフラン溶液、717m L)を加え、1 時間撹拌した。反応混合物にシスー1,4 - 30m L)を加え、-78 $^{\circ}$ のまま 1 時間撹拌した後,室温まで昇温しながら1.5 時間撹拌した。

反応混合物に氷水(1 L)を加え、酢酸エチル(1 L+500mL)にて抽出した。有機層を1 N塩酸(250mL×2)、飽和炭酸水素ナトリウム水10 溶液(250mL×2)、飽和食塩水(250mL)にて順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を留去して、以下の物性値を有する標題化合物(99.8g)を得た。

TLC: 0.55 (酢酸エチル: ヘキサン=1:2);

NMR (CDCl₃): δ 7.46-7.30 (m, 5H), 7.16 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.12 (d, J = 2.1 Hz, 1H), 7.02 (dd, J = 8.4, 2.1 Hz, 1H), 6.57 (t, J = 75 Hz, 1H), 5.84-5.76 (m, 2H), 5.15 (s, 2H), 3.34-3.22 (m, 2H), 2.92-2.82 (m, 2H),

参考例7

2-(4-(3-ベンジルオキシ-4-ジフルオロメトキシフェニル) -420 -シアノピペリジン-1-イル) 酢酸・メチルエステル

参考例6で製造した化合物(99.8g)をメタノール(250mL)と塩化メチレン(400mL)に溶解し、-78℃にてオゾンガスを通気した。反応混合物を-78℃にて20時間撹拌した後、ジメチルスルフィド(21mL)を加え、室温まで昇温した。溶媒を留去して得られた残渣をN,Nージメチルホルムアミド(800mL)に溶解し、グリシンメチルエステル塩酸塩(72.0g)、酢酸(172mL)、水素化トリアセトキシホウ酸ナトリウム(182.4g)を加え、室温にて一晩撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(1L)を加え、トルエン(500mL×2)にて抽出した。水層を水酸化ナトリウム水溶液にてpH8とし、トルエン(500mL×2)にて抽出した。有機層を合わせ、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水にて順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン:トルエン=4:6:1)にて精製して、以下の物性値を有する標題化合物(71.47g)を得た。

TLC: 0.39 (酢酸エチル:ヘキサン=1:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.36-7.12 (m, 7H), 7.07 (dd, J = 8.4, 2.4 Hz, 1H), 6.58 (t, J = 75 Hz, 1H), 5.14 (s, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.32 (s, 2H), 3.12-3.04 (m, 2H), 2.72-2.61 (m, 2H), 2.25-2.13 (m, 2H), 2.10-2.01 (m, 2H).

参考例8

10

15

20

2- (4- (3-ヒドロキシー4-ジフルオロメトキシフェニル) -4-シ アノピペリジン-1-イル) 酢酸・メチルエステル

アルゴン雰囲気下、参考例7で製造した化合物(71.47g)と10%パラジウム炭素(50%含水、15g)に酢酸エチル(100mL)を加え、水素雰囲気下室温にて3時間撹拌した。触媒をセライト(登録商標)を通して濾別し、濾液を減圧下濃縮して、以下の物性値を有する標題化合物(44.06g)を得た。

TLC: 0.30 (酢酸エチル:ヘキサン=1:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.16 (d, J = 2.4 Hz, 1H), 7.13 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.02 (dd, J = 8.4 Hz, 2.4 Hz, 1H), 6.54 (t, J = 74.4 Hz, 1H), 3.76 (s, 3H), 3.32 (s, 2H), 3.11-3.03 (m, 2H), 2.71-2.60 (m, 2H), 2.25-2.14 (m, 2H), 2.11-2.03 (m, 3H)_o

参考例9

2-(4-(3-シクロペンチルオキシ-4-ジフルオロメトキシフェニル) -4-シアノピペリジン-1-イル) 酢酸・メチルエステル

15

参考例 8 で製造した化合物(15g)のN, N-ジメチルホルムアミド溶液(<math>75mL)に炭酸カリウム(15.2g)およびシクロペンチルブロミド(7.1mL)を室温にて加え、80 Cにて 2 時間撹拌した。反応混合物を氷水(20mL)にあけ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄

し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: $^{+}$ + $^{+}$ + $^{+}$ 2 \rightarrow 1 : $^{-}$ 1 : $^{-}$ 1 : $^{-}$ 1 : $^{-}$ 1 : $^{-}$ 1 : $^{-}$ 2 \rightarrow 1 : $^{-}$ 2 \rightarrow 1 : $^{-}$ 2 \rightarrow 3 : $^{-}$ 2 \rightarrow 4 : $^{-}$ 3 : $^{-}$ 2 \rightarrow 5 : $^{-}$ 2 : $^{-}$ 3 : $^{-}$ 3 : $^{-}$ 4 : $^{-}$ 3 : $^{-}$ 4 : $^{-}$ 5 : $^{-}$ 6 : $^{-}$ 7 : $^{-}$ 6 : $^{-}$ 7 : $^{-}$ 7 : $^{-}$ 8 : $^{-}$ 9 : $^{-}$ 7 : $^{-}$ 9 : $^{-}$ 8 : $^{-}$ 9 : $^{-}$

TLC: 0.34 (酢酸エチル: ヘキサン=2:3);

NMR(CDCl₃): δ 7.16 (d, J = 8.7 Hz, 1H), 7.10 (d, J = 2.1 Hz, 1H), 7.03 (dd, J = 8.7, 2.1 Hz, 1H), 6.54 (t, J = 75.3 Hz, 1H), 4.86-4.79 (m, 1H), 3.76 (s, 3H), 3.33 (s, 2H), 3.13-3.05 (m, 2H), 2.72-2.62 (m, 2H), 2.27-2.17 (m, 2H), 2.12-2.04 (m, 2H) 2.00-1.60 (m, 8H)_o

10 参考例10

4- (3-シクロペンチルオキシー 4-ジフルオロメトキシフェニル) - 4 -シアノ-1-ベンジルピペリジン・塩酸塩

塩化チオニル (16.8mL) をトルエン (32.5mL) に溶解し、N, Nービス ヒドロキシエチルベンジルアミン (22.9g) のトルエン溶液 (32.5mL) を加え、60℃にて1時間撹拌した。反応混合物に水 (50mL) と1N塩酸 (50mL) を加え、水層を分離した。水層に3ーシクロペンチルオキシー4ージフルオロメトキシフェニルアセトニトリル (WO93/19750号明細書に記載) (26.1g) を加え、氷冷下4N水酸化ナトリウム水溶液 (40mL)、水酸化 ナトリウム (ペレット、120g)、テトラブチルアンモニウムプロミド (1.57g) を加え、90℃にて1.5時間撹拌した。反応混合物にtertーブチルメチルエーテル (250mL) と水 (125mL) を加え、分液した。有機層を水 (250mL) と1N塩酸 (40mL) の混合液にて洗浄した後濃縮し

た。得られた残渣をメタノール(250mL)に溶解し、0.5N塩酸(250mL)に50 $^{\circ}$ $^{\circ}$ にて滴下した。反応混合物を放冷し、析出した固体を遮取し、メタノールと水の混合液(1:2)($50mL\times2$)にて洗浄した。得られた固体を減圧下乾燥して、以下の物性値を有する標題化合物(36.5g)を得た。 $^{\circ}$ $^$

NMR (CD₃OD): δ 7.66-7.58 (m, 2H), 7.56-7.47 (m, 3H), 7.24-7.19 (m, 2H), 7.13-7.08 (m, 1H), 6.70 (t, J = 75.0 Hz, 1H), 5.00-4.88 (m, 1H), 4.48 (s, 2H), 3.78-3.63 (m, 2H), 3.50-3.33 (m, 2H), 2.63-2.40 (m, 4H), 2.05-1.55 (m, 8H)_o

10 実施例1

4-(3-シクロペンチルオキシー4-ジフルオロメトキシフェニル)-4ーシアノピペリジン・塩酸塩

アルゴン雰囲気下、参考例10で製造した化合物(36.5g)のメタノール溶 液(530mL)に10%パラジウム炭素(50%含水、7.2g)を加え、水 素雰囲気下室温にて4時間撹拌した。触媒をセライト(登録商標)を通して 濾別し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣を酢酸エチルーへプタン(1: 2)から再結晶して、以下の物性値を有する本発明化合物(19.3g)を得た。 TLC: 0.25 (クロロホルム:メタノール=10:1);

20 NMR (CD₃OD): δ 7.24-7.20 (m, 2H), 7.14-7.08 (m, 1H), 6.71 (t, J = 74.8 Hz, 1H), 5.00-4.90 (m, 1H), 3.70-3.57 (m, 2H), 3.45-3.34 (m, 2H), 2.50-2.30 (m, 4H), 2.10-1.60 (m, 8H)₀

参考例11

2-(4-(3-シクロペンチルオキシー4-ジフルオロメトキシフェニル)-4-シアノピペリジン-1-イル) 酢酸・エチルエステル

実施例1で製造した化合物(19.8g)のN, Nージメチルホルムアミド溶液(53mL)に炭酸カリウム(18.4g)とブロモ酢酸エチル(5.89mL)を加え、50℃にて1.5時間撹拌した。反応混合物に水(160mL)を加え、tertープチルメチルエーテル(160mL)にて抽出した。有機層を水(80mL×2)にて洗浄後、溶媒を留去して、以下の物性値を有する標題化合物(23.4g)を得た。

TLC: 0.47 (ヘキサン:酢酸エチル=1:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.18-7.00 (m, 3H), 6.54 (t, J = 75.0 Hz, 1H), 4.85-4.78 (m, 1H), 4.22 (q, J = 7.0 Hz, 2H), 3.31 (s, 2H), 3.10 (brd, J = 11.8 Hz, 2H), 2.68 (td, J = 11.8, 3.2 Hz, 2H), 2.30-2.20 (m, 4H), 2.20-1.60 (m, 8H), 1.30 (t, J = 7.0 Hz, 3H).

15

実施例 2

2-(4-(3-シクロペンチルオキシ-4-ジフルオロメトキシフェニル) -4-シアノピペリジン-1-イル) 酢酸・一水和物

参考例9で製造した化合物(17.7g)のメタノール溶液(200mL)に、 氷冷下1N水酸化ナトリウム水溶液(86.6mL)を加え、室温にて2時間撹拌 した。氷冷下、反応混合物に2N塩酸(43mL)を加えた。析出した固体 を濾取し、メタノールー水(1:2)(150mL)、ジエチルエーテルに て洗浄して固体(13.36g)を得た。先で得られた固体(12.44g)をエタノー ル(144mL)ー水(96mL)から再結晶し、25℃にて減圧下(3mmHg)12時間乾燥して、以下の物性値を有する本発明化合物(1水和物) (11.49g)を得た。

TLC: 0.48 (クロロホルム:メタノール=8:2):

NMR (DMSO-d₆): δ 7.22-7.19 (m, 2H), 7.09 (dd, J = 8.7, 2.1 Hz, 1H), 7.00 (t, J = 74.4 Hz, 1H), 5.01-4.92 (m, 1H), 4.00-2.60 (br, 1H), 3.24 (s, 2H), 3.04-2.95 (m, 2H), 2.70-2.50 (m, 2H), 2.16-1.80 (m, 6H), 1.80-1.50 (m, 6H)_o

実施例2(1)

15 2-(4-(3-シクロペンチルオキシ-4-ジフルオロメトキシフェニル)-4-シアノピペリジン-1-イル) 酢酸・一水和物

参考例 9 で製造した化合物の代わりに参考例 1 1 で製造した化合物を用いて、実施例 2 と同様の操作に付すことにより、以下の物性値を有する本発明 20 化合物 (1 水和物)を得た。

TLC: 0.48 (クロロホルム:メタノール=8:2):

NMR (DMSO-d₆): δ 7.25-7.16 (m, 2H), 7.09 (dd, J = 8.4, 2.2 Hz, 1H), 7.00 (t, J = 74.4 Hz, 1H), 5.08-4.92 (m, 1H), 3.24 (s, 2H), 3.12-2.94 (m, 2H), 2.70-2.46 (m, 2H),

2.20-1.43 (m, 12H).

実施例3

2-(4-(3-シクロペンチルオキシ-4-ジフルオロメトキシフェニル)5 -4-シアノピペリジン-1-イル) 酢酸・5水和物

参考例11で製造した化合物(30.7g)をエタノール(146mL)に溶解し、室温で2N水酸化ナトリウム水溶液(43.8mL)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物に2N塩酸(43.8mL)を加えて中和後、濃縮し、固体(34.82 g)得た。先で得られた固体のうち、一部(5.0g)をエタノールー水(2:1)(90mL)から再結晶し、以下の物性値を有する本発明化合物(5水和物)(4.41g)を得た。

TLC: 0.48 (クロロホルム:メタノール=8:2)。

15 実施例4

2-(4-(3-シクロペンチルオキシー4-ジフルオロメトキシフェニル)-4-シアノピペリジン-1-イル) 酢酸・一水和物

実施例3で製造した化合物(4.41g)を40℃にて減圧下(3 mmHg)乾燥して、以下の物性値を有する本発明化合物(1 水和物)(3.73g)を得た。 TLC: 0.48 (クロロホルム:メタノール=8:2);

NMR (DMSO-d₆): δ 7.22-7.19 (m, 2H), 7.09 (dd, J = 8.7, 2.1 Hz, 1H), 7.00 (t, J = 74.4 Hz, 1H), 5.01-4.92 (m, 1H), 4.00- 2.60 (br, 1H), 3.24 (s, 2H), 3.04-2.95 (m, 2H), 2.70-2.50 (m, 2H), 2.16-1.80 (m, 6H), 1.80-1.50 (m, 6H)_o

比較例1

2-(4-(3-シクロペンチルオキシー4-ジフルオロメトキシフェニル)10 -4-シアノピペリジン-1-イル) 酢酸

参考例11で製造した化合物(185mg)、エタノール(3mL)および2N水酸化ナトリウム水溶液(0.44mL)の混合物を室温で 1.5 時間撹拌した。反応混合物を2N塩酸(0.44mL)で中和後、トルエンで共沸した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール:水=10:2:0.1)で精製し、下記物性値を有する本発明化合物(176mg)を得た。

TLC: Rf 0.35 (クロロホルム:メタノール:酢酸=10:1:0.2); NMR(CDCl₃): δ 7.25-7.15 (m, 2H), 7.09 (dd, J = 8.1, 2.1 Hz, 1H), 7.01 (t, J = 75.0 Hz, 1H), 4.98 (m, 1H), 3.60-3.00 (br, 1H), 3.26 (s, 2H), 3.10-2.95 (m, 2H), 2.70-2.50 (m, 2H), 2.20-2.00 (m, 4H), 2.00-1.80 (m, 2H), 1.80-1.60 (m, 4H), 1.65-1.50 (m, 2H)。

15

製剤例1

以下の各成分を常法により混合した後打錠して、一錠中に50mgの活性 成分を含有する錠剤100錠を得た。

・2-(4-(3-シクロペンチルオキシー4-ジフルオロメトキシフェニ
 が) -4-シアノピペリジン-1-イル) 酢酸・一水和物 ・・・・・5.0g
 ・カルボキシメチルセルロースカルシウム(崩壊剤) ・・・・・0.2g
 ・ステアリン酸マグネシウム(潤滑剤) ・・・・・0.1g
 ・微結晶セルロース ・・・・・4.7g

10 製剤例 2

以下の各成分を常法により混合した後、溶液を常法により滅菌し、5mL ずつアンプルに充填し、常法により凍結乾燥し、1アンプル中20mgの活 性成分を含有するアンプル100本を得た。

・2-(4-(3-シクロペンチルオキシ-4-ジフルオロメトキシフェニ
 15 ル)-4-シアノピペリジン-1-イル) 酢酸・一水和物 ・・・・・2.0g
 ・マンニトール ・・・・・20g
 ・蒸留水 ・・・・1000m L

請求の範囲

1. 一般式 (I)

- 5 (式中、Rは水素原子、アルカリ金属原子、アルカリ土類金属原子、または 有機アミンを表わし、nは1から5の整数、または5までの真分数あるいは 仮分数を表わす。)で示されるピペリジン誘導体化合物。
 - 2. Rが水素原子を表わす請求の範囲1記載のピペリジン誘導体化合物。

10

- 3. nが1を表わす請求の範囲1記載のピペリジン誘導体化合物。
- 4. 2-(4-(3-シクロペンチルオキシ-4-ジフルオロメトキシフェニル)-4-シアノピペリジン-1-イル) 酢酸・一水和物である請求の 15 範囲1乃至3のいずれかに記載の化合物。

5. 式(III)

で示される4-(3-シクロペンチルオキシ-4-ジフルオロメトキシフェ

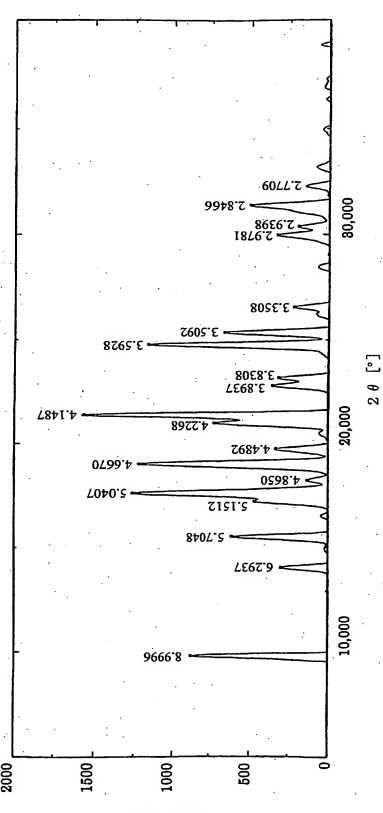
ニル) -4-シアノピペリジンまたはその酸付加物塩。

- 6. 水および/または1種以上の有機溶媒を含有していてもよいアルコール系溶媒中で、再結晶操作に付すことを特徴とする2- $(4-(3-\nu))$ ペンチルオキシー4-ジフルオロメトキシフェニル $(4-(3-\nu))$ ンー1ーイル) 酢酸・ $nH_2O(n$ は請求の範囲1と同じ意味を表わす。) の製造方法。
- 7. 請求の範囲1乃至4のいずれかに記載の化合物を有効成分として含有 10 するPDE4阻害剤。
 - 8. 請求の範囲1万至4のいずれかに記載の化合物を有効成分として含有する炎症性疾患、糖尿病性疾患、アレルギー性疾患、自己免疫疾患、眼疾患、骨粗しょう症、骨折、変形性関節症、肥満症、過食症、抗うつ、パーキンソン病、痴呆症、虚血再かん流障害、白血病、AIDS、ショック、全身性炎症反応症候群(SIRS)の予防および/または治療剤。
- 9. 炎症性疾患が、喘息、慢性閉塞性肺疾患、敗血症、サルコイドーシス、 腎炎、肝炎、または腸炎である請求の範囲8記載の予防および/または治療 20 剤。
 - 10. アレルギー性疾患が、アレルギー性鼻炎、またはアトピー性皮膚炎である請求の範囲8記載の予防および/または治療剤。
- 25 11. 自己免疫疾患が、潰瘍性大腸炎、クローン病、リュウマチ、乾癬、 多発性硬化症、または膠原病である請求の範囲8記載の予防および/または 治療剤。

15

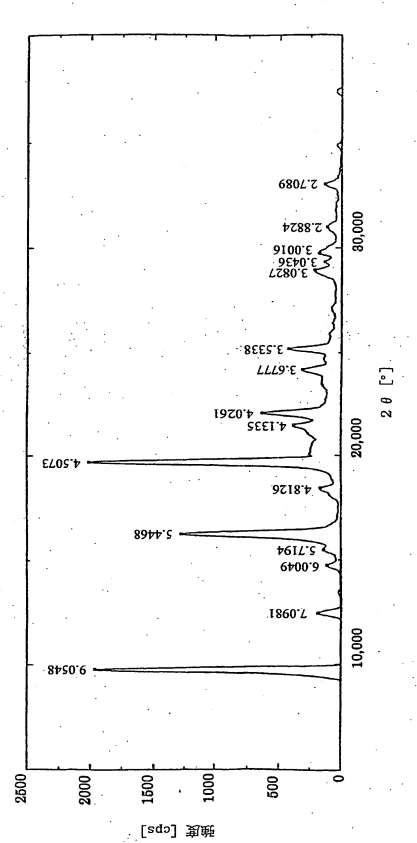
12. 眼疾患が、アレルギー性結膜炎、または季節性結膜炎である請求の範囲8記載の予防および/または治療剤。



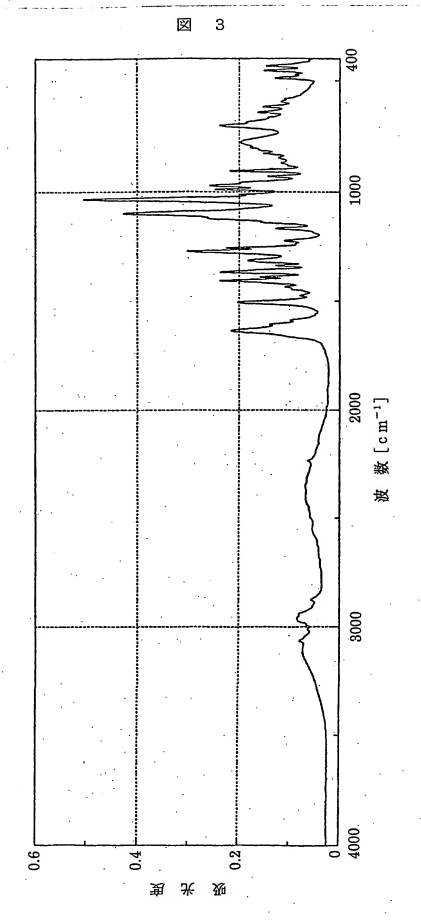


1/10

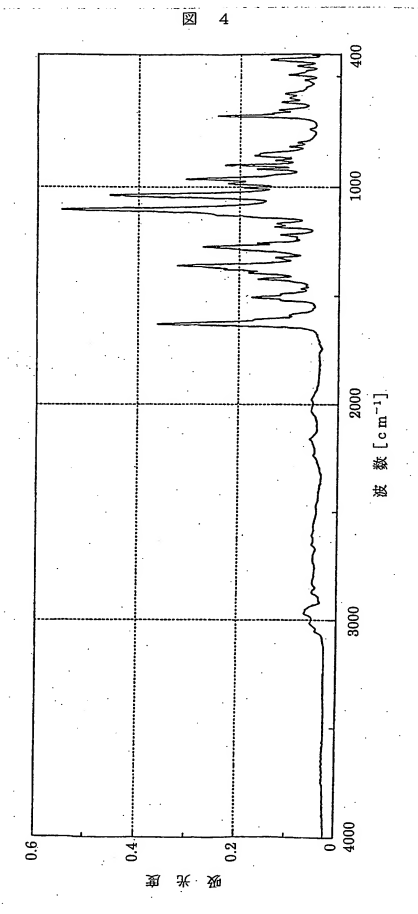
差替え用紙(規則26)



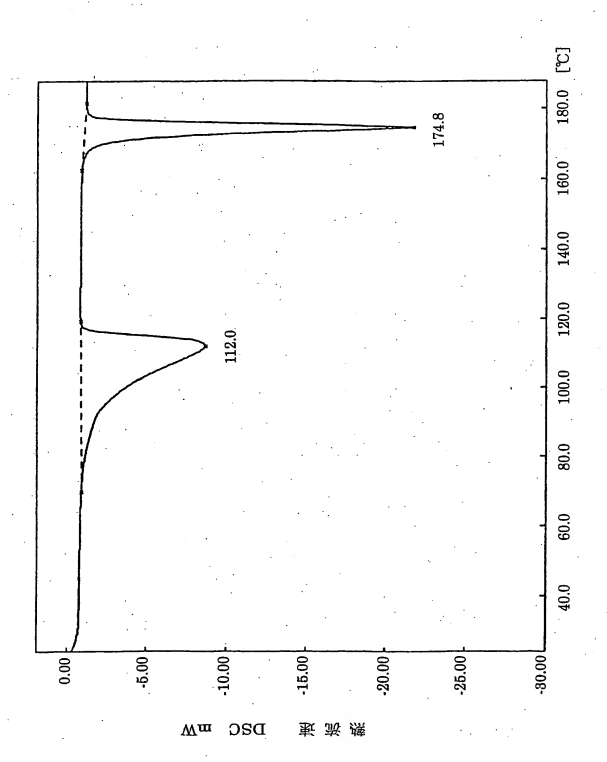
2/10 差替え用紙 (規則2**6)**



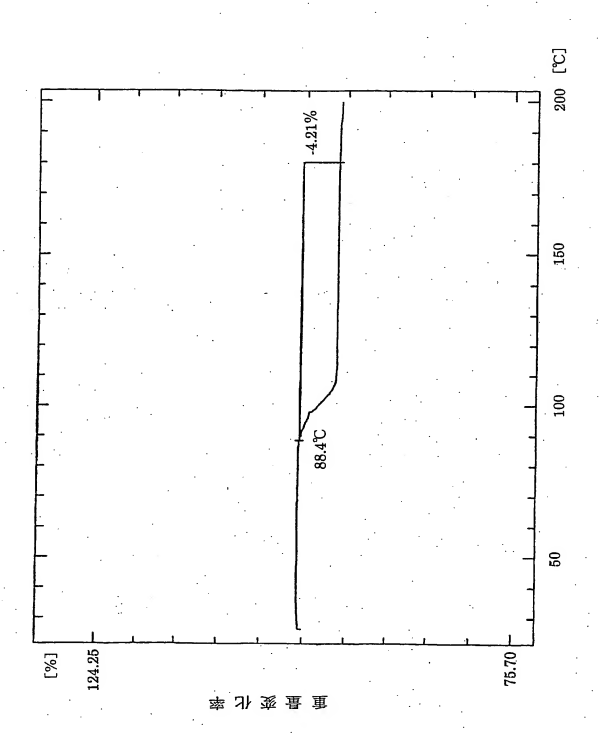
3/10 差替え用紙(規則26)



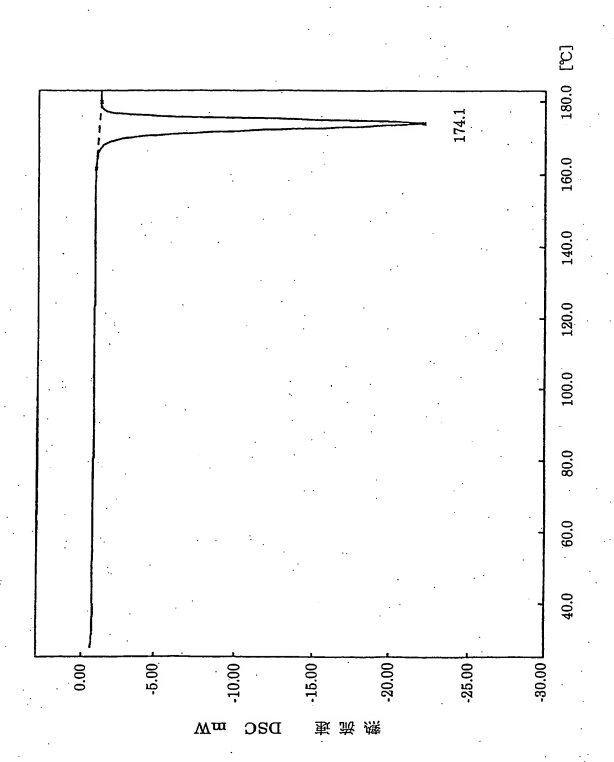
4/10 差替え用紙 (規則2**6)**



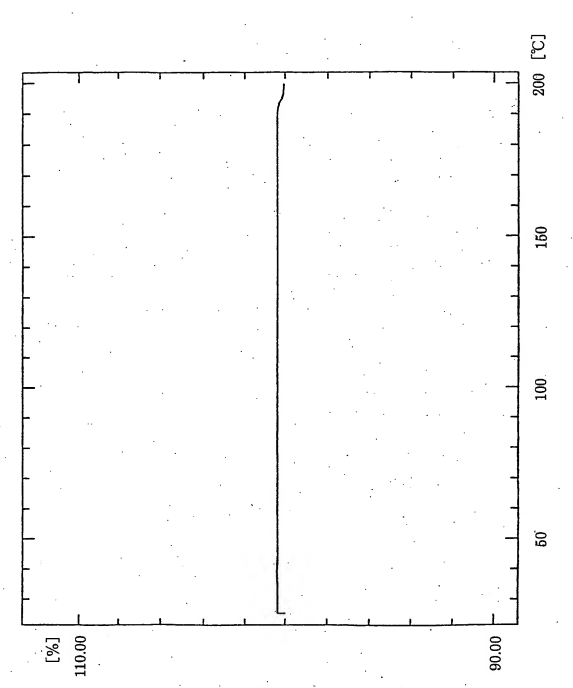
5/10 **差**:替え用紙(規則26)



6/10 差替え用紙(規則**26)**

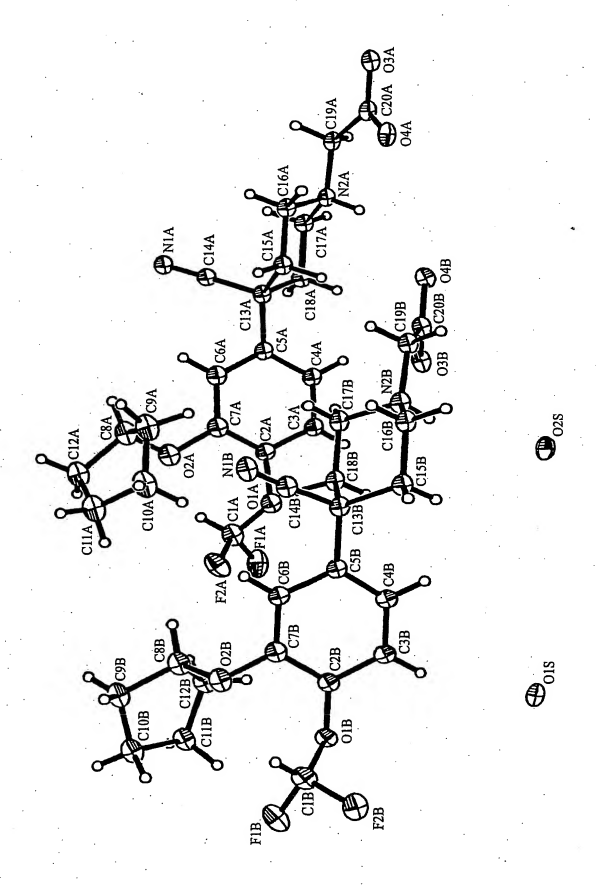


7/10 差 香 ス 用 紙 (規則**26)**

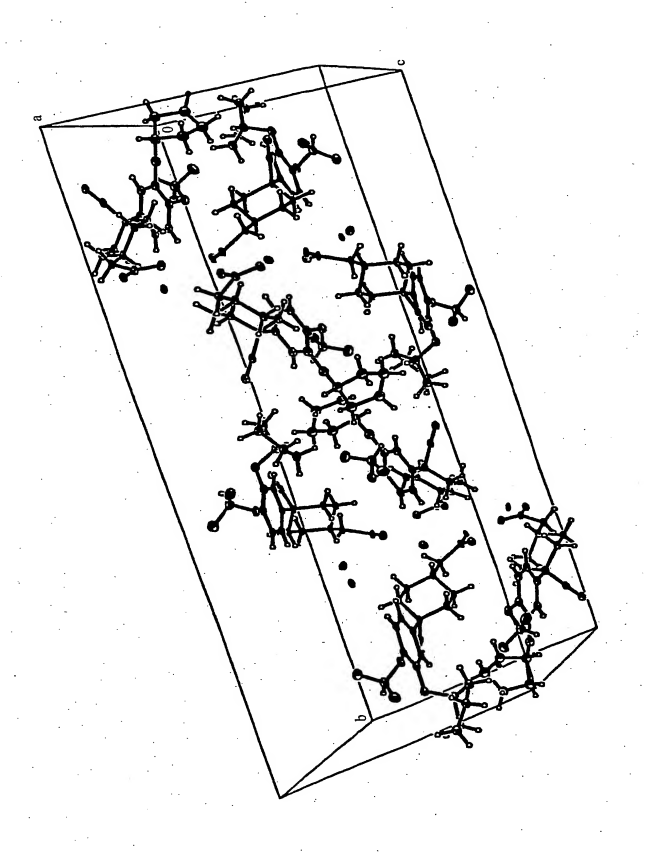


率 引 変 量 重

8/10 差替え用紙 (規則**26)**



9/10 差替え用紙 (規則26)



10/10

差 替 え 用 紙 (規則26)

International application No.
PCT/JP03/01318

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C07D211/64, A61K31/451, A	61 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	04 2/10	
Int.	9/10, 11/00, 11/02, 11/06			
	19/08, 25/16, 25/24, 25/2	8, 27/02, 27/14, 29/00,		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification and IPC		
1	S SEARCHED			
	ocumentation searched (classification system followed C1 C07D211/64, A61K31/451, A		04 2/10	
Inc.	9/10, 11/00, 11/02, 11/06			
	19/08, 25/16, 25/24, 25/2	8, 27/02, 27/14, 29/00,	31/04,	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to th	e extent that such documents are included	in the fields searched	
Documenta	don souloned black than mannata decimendation to the			
	lata base consulted during the international search (nan STRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (rch terms used)	
			·	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where a		Relevant to claim No.	
P,X	WO 02/14280 Al (Ono Pharmace		1-12	
	21 February, 2002 (21.02.02) Full text	,		
	& AU 2001077738 A	÷		
		th propulate copp)	1 10	
. A	WO 94/25437 A1 (AMERICAN HON 10 November, 1994 (10.11.94)		1–12	
	& JP 8-509731 A	& US 5459151 A		
	& CA 2161695 A	& AU 9467121 A1		
:	& EP 696276 A1	& HU 74183 A2		
A	WO 93/19747 A1 (SMITHKLINE E	BEECHAM CORP.),	1-12	
	14 October, 1993 (14.10.93),			
	& JP 7-508261 A & AU 9337382 A1	& US 5602173 A & EP 634930 A1		
	& CN 1094711 A	a hi 034330 Ai		
•		• '	•	
			·	
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"I" later document published after the inte priority date and not in conflict with the		
conside	red to be of particular relevance document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the	erlying the invention	
date		considered novel or cannot be conside	red to involve an inventive	
cited to	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the	claimed invention cannot be	
special "O" docum	reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step combined with one or more other such		
means "P" docum	ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	"&" combination being obvious to a persor document member of the same patent	skilled in the art	
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report				
17 A	pril, 2003 (17.04.03)	06, May, 2003 (06.0	05.03)	
	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer	•	
_			•	
Faccimile N	•	Telephone No.	•	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/01318

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 31/18, 35/02, 37/06, 37/08, 43/00, 19/10, 17/00, 25/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum Documentation Searched(International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 31/18, 35/02, 37/06, 37/08, 43/00, 19/10, 17/00, 25/00

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1998)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ C07D211/64, A61K31/451, A61P1/00, 1/04, 1/16, 3/04, 3/10, 9/10, 11/00, 11/02, 11/06, 13/12, 17/06, 19/02, 19/04, 19/08, 25/16, 25/24, 25/28, 27/02, 27/14, 29/00, 31/04, 31/18, 35/02, 37/06, 37/08, 43/00, 19/10, 17/00, 25/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D211/64, A61K31/451, A61P1/00, 1/04, 1/16, 3/04, 3/10, 9/10, 11/00, 11/02, 11/06, 13/12, 17/06, 19/02, 19/04, 19/08, 25/16, 25/24, 25/28, 27/02, 27/14, 29/00, 31/04, 31/18, 35/02, 37/06, 37/08, 43/00, 19/10, 17/00, 25/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN)

C. 関連すると認められる文献

	5 C RIV 7 54 V 5 X RIV	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PΧ	WO 02/14280 A1(小野薬品工業株式会社)2002.02.21 全文 & AU 2001077738 A	1-12
Α	WO 94/25437 A1 (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.) 1994.11.10 & JP 8-509731 A & US 5459151 A & CA 2161695 A & AU 9467121 A1 & EP 696276 A1 & HU 74183 A2	1-12

区欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優生の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

17.04.03

国際調査報告の発送日

06.05.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 中木 亜希 手 4P 9282

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

C (続き). 引用文献の カテゴリー*	関連すると認められる文献 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する
A	WO 93/19747 A1 (SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION) 1993. 10. 14 & JP 7-508261 A & US 5602173 A & AU 9337382 A1 & EP 634930 A1 & CN 1094711 A	1-12
		·
·		
		•

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)